(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 5. Dezember 2002 (05.12.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/096551 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: A61K 8/11, 9/50, 9/51, C11D 3/50 B01J 13/02,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/06001

(22) Internationales Anmeldedatum:

31. Mai 2002 (31.05.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 101 27 526.9 31. Mai 2001 (31.05.2001)

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): NOVOSOM AG [DE/DE]; Weinbergweg 22, Halle 06120 (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): PANZNER, Steffen [DE/DE]; Blumenstrasse 9, Halle 06108 (DE).
- (74) Anwälte: ZIEBIG, Marlene, K. usw.; PATEN-TANWÄLTE GULDE HENGELHAUPT ZIEBIG, SCHÜTZENSTRASSE 15 - 17, 10117 BERLIN (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\u00fcr \u00e4nderungen der Anspr\u00fcche geltenden Frist; Ver\u00f6ffentlichung wird wiederholt, falls \u00e4nderungen eintref\u00efen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: DISSOLVABLE NANOCAPSULES AND MICROCAPSULES, METHOD FOR THE PRODUCTION THEREOF AND THEIR USE

(54) Bezeichnung: AUFLÖSBARE NANO- UND MIKROKAPSELN, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG SOWIE IHRE VERWENDUNG

(57) Abstract: The invention relates to rapidly dissolvable nanocapsules and microcapsules, to a method for the production thereof and to the use of the nanocapsules and microcapsules in the field of diagnostics and therapy. The invention provides dissolvable nanocapsules and microcapsules, which comprise a colloidal template in an aqueous solution, and complementary charged polymers on the template, whereby at least one of the polymers is a polyampholyte that can be discharged or whose charge can be reversed by changing the pH value.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft schnell auflösbare Nano- und Mikrokapseln, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie die Verwendung der Nano- und Mikrokapseln in Diagnostik und Therapie. Es werden auflösbare Nano- oder Mikrokapseln vorgeschlagen, die ein kolloidales Templat in wässriger Lösung und komplementär geladene Polymere auf dem Templat umfassen, wobei mindestens eines der Polymere ein Polyampholyt ist, welcher durch eine pH-Wertänderung ent- oder umladbar ist.



35

Auflösbare Nano- und Mikrokapseln, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung

Die Erfindung betrifft auflösbare Nano- und Mikrokapseln,

Verfahren zu ihrer Herstellung sowie die Verwendung der Nanound Mikrokapseln zur Verpackung und Freisetzung von
Wirkstoffen.

Bekannte Nanokapseln aus Polymeren können nach verschiedenen Verfahren hergestellt werden, wobei die Herstellung der Nanokapseln ihre Charakteristik - wie Stabilität, oder Auflöseverhalten - mit bestimmt. So sind beispielsweise mehrere templatbasierte Herstellungsmethoden bekannt, bei denen bereits vorhandene Partikel wie Latizes, Liposomen oder Emulsionen mit einer in sich stabilen Hüllschicht überzogen werden. Solche Partikel werden in der DE 198 12 083, WO 00/28972, WO 01/64330, DE 100 01 172 oder WO 00/03797 offenbart.

Die beschriebenen Strukturen zeichnen sich durch einfache Herstellbarkeit, Lagerstabilitāt und physiologische Anwendbarkeit aus, woraus ihr Einsatz bei biochemischen und pharmazeutischen Anwendungen resultiert. Für eine Reihe von Anwendungen, insbesondere im Bereich des Advanced Drug 30 Delivery, gilt das Konzept, das die aufgebrachten Hüllschichten das Templat schützen oder dessen Oberfläche verändern, etwa um eine verlängerte biologische Halbwertszeit zu erreichen. Wirkstoffe können sich dabei im Innern der Struktur befinden oder Bestandteile der Hüllschichten sein.

Die Stabilität der Hüllschichten ist wegen der Vielzahl der vorhandenen Bindungen extrem hoch. So offenbart die DE 198 12 083 einen Erhalt der Hüllschichten auch nach

WO 02/096551 PCT/EP02/06001 2

Calcinierung des Templats bei 500°C oder nach Auflösung des Templats durch starke Säuren, in der WO 00/03797 ist die Stabilität der Strukturen unter verschiedenen pH-Bedingungen und Ionenstärken gezeigt.

5

15

So wünschenswert die hohe Stabilität der Hüllstrukturen für eine Lagerung und für den Transport der Wirkstoffe ist, so nachteilig ist diese Stabilität, wenn die Wirkstoffe am Wirkort schnell und effektiv freigesetzt werden sollen. Derzeit sind keine stabilen Nanokapseln - oder Verfahren zu ihrer Herstellung - bekannt, die sich trotz ihrer Stabilität einfach und schnell auflösen. Dies ist nachteilig, da die für verschiedene klinische oder forschungsrelevante Anwendungen zahlreiche stabile Nanokapslen benötigt werden, die sich unter definierten Bedingungen gut und schnell auflösen.

Aufgabe der Erfindung war es daher, leicht auflösbare stabile Nanokapseln bereitzustellen.

20 Die Erfindung löst dieses technische Problem durch die Bereitstellung von auflösbaren Nanooder Mikrokapseln, umfassend ein kolloidales Templat in wässriger Lösung und komplementär geladene Polymere auf dem Templat, mindestens eines der Polymere ein Polyampholyt ist, welcher durch eine pH-Wert Änderungent- oder umladbar ist.

Es wurde überraschend gefunden, dass die erfindungsgemäßen Nanokapseln, stabil sind und sich durch geringe Änderungen des pH-Milieus auflösen lassen. Sie sind daher besonders gut geeignet, Wirkstoffe zu transportieren und selektiv wieder freizusetzen. Es wurde also gefunden, dass trotz des sehr stabilen Aufbaus der Kapseln immer noch eine Umladung der Komponenten stattfinden kann und die Kapseln danach zerfallen.

35 Unter Polyelektrolyten versteht man im Sinne der Erfindung wasserlösliche Verbindungen, die unter den Reaktionsbedingungen, insbesondere bei dem benutzten pH-Wert eine Vielzahl ionisch geladener Gruppen besitzen. Je nach Art der

dissoziierbaren Gruppe kann man diese Polylelektrolyte sicher als Polysäuren oder Polybasen klassifizieren. Polysäuren sind Polyvinylschwefelsäure, Polystyrensulfonsäure, etwa Polyacrylsäure, Alginsäure, Pektin, Heparin, Dextransulfat, Nukleinsäuren, Polyglutaminsäure, Polymaleinsäure und andere etwa Copolymere aus ungeladenen und säuretragenden mehr. Polybasen sind beispielsweise Monomeren. Chitosan, Polyethylenimin, Polyallylamin, Polylysin, Polyarginin, Polyquaternium und andere mehr. Weitere Polyelektrolyte sind dem Fachmann z.B. aus der WO 00/28972 oder WO 00/03797 10 bekannt, die in den Offenbarungsgehalt der Erfindung mit aufgenommen sind. Diese Schriften beschreiben auch einige geeignete Methoden zur Abscheidung der Polyelektrolyte.

Die Nanokapseln können beispielsweise so hergestellt werden, dass ein oder mehrere Polyampholyte Bestandteil der Hüllschicht sind. Dazu werden die Polyampholyte in einem ihrer zwei definierten Ladungszustände, als Polyanion oder Polykation, verwendet. Die Auflösung der Nanokapseln kann dann beispielsweise durch Entladung oder den Übergang zum jeweils anderen Ladungszustand des Ampholyts erreicht werden.

Die Voraussage des bei einem bestimmten pH-Wert zu erwartenden Ladungszustandes des Gesamtmoleküls z und die Lage des isoelektrische Punktes kann mit folgender Gleichung [1] berechnet werden:

$$z = \sum_{i=1}^{n} ni * ((qi-1) + (10^{(pKi-pH)} / (1+10^{(pKi-pH)})))$$
 [1]

30 Darin ist

- Z die absolute Anzahl der Ladungen an einem Polymermolekül
- ni die Anzahl der funktionellen Gruppen mit einem dazugehörigen pKi und
- gi die absolute Ladung der einzelnen ionischen Gruppe unterhalb рK (Bsp. Carboxyl =0, einfache 35 ihres Stickstoffbase = 1, Phosphatgruppe der zweiten Dissoziationsstufe = -1 etc.)

WO 02/096551 PCT/EP02/06001

Für Proteine ist dieser Wert in vielen Fällen tabellarisch erfasst oder aus Datenbanken, etwa der SWISS-Prot, zu Die ermitteln. Polyampholyte јe nach ihrem können-Ladungszustand wie die entsprechenden Polyelektrolyte verwendet werden.

Die erfindungemäßen Nanokapseln werden z.B. hergestellt, indem

- i) ein kolloidales Templat in wäßriger Lösung mit einem bestimmten pH-Wert vorgelegt und
- 10 ii) komplementär geladene Polymere auf dem Templat abgeschieden werden, wobei mindestens eines der Polymere ein Polyampholyt ist.

Die Nanokapseln können nach ihrer Herstellung aufgelöst werden, indem sich eine pH-Wert-Änderung so vollzieht, dass eine Entladung oder Umladung des Polyampholyten erfolgt. Die Herstellung und Lagerung der Nanokapseln erfolgt also bei einem bestimmten pH-Wert und die Auflösung bei einem veränderten pH-Wert, wobei der isoelektrische Punkt des Polyampholyten zwischen den beiden pH-Werten liegt.

Bei der Herstellung der Kapseln werden jeweils komplementär geladene Polymerschichten, wobei mindestens ein Polymer ein Polyampholyt ist, bei einem bestimmten pH-Wert auf das Templat aufgebracht, so dass bevorzugt jeweils eine beliebige Anzahl mindestens zwei direkt aufeinanderfolgende _ unterschiedlich geladene Schichten auf dem Templat vorliegen. Es ist selbstverständlich auch möglich, dass eine Struktur eines Coazervates vorliegt. Durch eine Änderung des pH-Wertes kommt es zu einer Um- oder Entladung des Polyampholyten, so zum Teil nicht komplementär dass mehr geladene Polymerschichten vorliegen. Beispielsweise ist es durch die pH-Wert Anderung möglich, dass gleich geladene Schichten Diese gleich geladenen Schichten stoßen sich vorliegen. einander ab, einem Auseinanderbrechen was zu Polymerschichten und folgend zu einer Auflösung der Nano- oder Mikrokapseln führt.

25

30

35

WO 02/096551 PCT/EP02/06001

Dieser Prozess ist im Beispiel 1 näher ausgeführt. Hier werden liposomale Nanokapseln unter Verwendung von Serumalbumin hergestellt. Bei dem benutzten pH-Wert von 4 liegt das Albumin als Polykation vor und kann mit dem anionischen Heparin wechselwirken. Es lassen sich stabile Kapseln mit mehreren Schichten der Polymere aufbauen. Wird der pH-Wert des Mediums jedoch auf 7 erhöht, so zerfallen diese Kapseln sehr schnell. Dieser Mechanismus erlaubt eine Reihe von Anwendungen.

Geeignete kolloidale Template nach i) sind anorganische oder organische Mikro- und Nanopartikel, die kolloidal gelöst in wäßrigen Medien vorliegen. Diese Gruppe umfasst insbesondere Mikropartikel einer Größe von weniger als 10 μ m und mehr als 20 nm, bevorzugt weniger 5 μ m und mehr als 50 nm und besonders bevorzugt weniger als 1 μ m und mehr als 70 nm. Besonders geeignete Template sind organische Partikel wie etwa Polymer-Latizes, aber auch Zellen oder Zellbestandteile.

In einer vorteilhaften Ausführungsform sind die Template Kristalle, insbesondere schwer wasserlösliche Kristalle oder Kristalle, deren Oberfläche mit Ladungsträgern modifiziert sein kann. Geeignete Template sind weiterhin Liposomen oder Öl/Wasser-Emulsionen oder Wasser/Öl/Wasser-Doppelemulsionen. Die Herstellung der Nano- oder Mikrokapseln auf Templaten ist dem Fachmann bekannt, die verschiedenen Herstellungsmethoden sind insbesondere für spezifische Verwendung vorteilhaft. Liposomen, o/w-Emulsionen und w/o/waber auch Kristalle als bevorzugte Template Emulsionen, zeichnen sich dadurch aus, dass sie sehr leicht, etwa durch Einwirkung von Detergenzien oder Lösungsvermittlern aus den Strukturen zu entfernen sind. Mit Hilfe dieser Template können daher mit Vorteil Hohlkörper im Mikro- oder Nanometermassstab gefertigt werden. Weiterhin kann vorteilhafter weise die Ladung dieser Template sehr leicht durch Variation der Zusammensetzung variiert werden.

25

35

Unter Berücksichtigung dieser Gesichtspunkte sind ganz besonders vorteilhaft solche Liposomen und Emulsionen, die

einen hohen Anteil geladener Membranbestandteile besitzen. Geeignete Komponenten sind unter anderem geladene amphipatische Verbindungen, die sich in die Grenzschicht einlagern können. Zu den vorteilhaften Verbindungen gehören 5 daher natürliche oder synthetische Phospholipide und deren Derivate, insbesondere Phosphatidylserin, Phosphatidylglycerol Phosphatidsaure, aber auch Sphingolipide, Ceramide, Tetraetherlipide oder andere Etherlipide sowie geladene Derivate des Cholesterols wie Cholesterolsulfat, 10 Cholesterolhemisuccinat, Dimethylaminoethylcarbamoyl-Cholesterol und andere dieser Verbindungen. Verbindungen gehören mit Vorteil weiterhin Alkyl-Alkenyl- carbonsäuren, -sulfonsäuren (Laurylsulfat), -amine, ammoniumsalze (Cetylammoniumbromid), Dialkylamine oder ammoniumverbindungen wie DOTAP oder DOTIM, Phosphorsäureester 15 langkettigen Alkoholen (Cetylphosphat) und . weitere membranbildende oder membranständige geladene Verbindungen. Ungeladene Membranbestandteile wie Phosphatidylcholin, Phosphatidylethanolamin, a-Tocopherol, Cholesterol und andere können zusätzlich als membranbildende Komponenten 20 mehr werden, verwendet insbesondere wenn liposomale Template vorliegen.

Vorteilhafte Anteile bei liposomalen Templaten liegen 10 und 50% für insbesondere zwischen sterolartige Ladungsträger und oberhalb von 10% für Ladungsträger auf der Basis von Phospholipiden. Unter den o/w-Emulsionen und den w/o/w-Emulsionen sind solche Formen besonders bevorzugt, die einen hohen Anteil geladener Emulgatoren aufweisen. So liegt vorteilhaft der Anteil geladener Emulgatoren oberhalb 10% der 30 Gesamtemulgatormenge, besonders vorteilhaft oberhalb 30% dieser Menge.

Nach der Bereitstellung des Templats in wäßriger Suspension Polyampholyte und/oder werden Polyelektrolyte auf Templaten abgeschieden. Diese Abscheidung erfolgt bevorzugt schichtweise geordnet, so dass komplementär geladene Schichten Eine beliebige Anzahl, aufeinander folgen. unmittelbar

zwei dieser Schichten können mindestens aber auf der der Template abgeschieden werden. Ein Oberfläche erfindungswesentliche Merkmal ist nach ii) der Einbau von einem oder mehreren Polyampholyten in solche Nanokapseln. Polyampholyte sind solche wasserlöslichen Polymere, die sowohl saure als auch basische Gruppen enthalten. Je nach pH-Wert des Mediums und Art und Anzahl der ionogenen Gruppen können diese Moleküle als Polyanion, als nach aussen ungeladene Spezies als Polykation vorliegen. Polyampholyte Unterschied zu Polysäuren oder Polybasen einen isoelektrischen 10 Punkt, bei dem ihre Nettoladung Null ist.

Wasserlösliche Polyampholyte undVerfahren zu ihrer Herstellung sind in den folgenden Offenbarungen beschrieben; US 3,929,743: synthetische lineare (Co-)Polymere umfassend nach Polymerisation teilweise Carboxylgruppen, die der iminiert werden; US 4,522,708 und WO 034581A1: synthetische lineare Copolymere aus einer Acrylsäure, Acrylamid Dimethyl- oder Diethyldiallyl-ammoniumhalogenid; US 4,959,163: Synthetische lineare Copolymere aus einfach geladenen oder 20 monoolefinischen Monomeren einem ungeladenen und monoolefinischen US 5,132,285: zwitterionischen Monomer: graft-Copolymere aus Stärke und zwitterionischen Monomeren oder kationischen/anionischen Monomerpaaren; JP 8157501: Ndurch Umsetzung von Chitosan Carboxyacylchitosan Bernsteinsäureanhydrid oder Pthalsäureanhydrid; US 3,673,171: modifizierte amphotere Stärke mit basischen und sauren Gruppen WO 00/39176, die die Herstellung von hydrophilen und umfassend eine große Zahl möglicher Polyampholyten, anionischer oder kationischer Monomere, beschreibt, wobei die 30 kationischen Monomere bevorzugt im Überschuss eingesetzt werden.

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung umfassen die Kapseln als Polyampholyte mindestens ein Proteine.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform umfassen die Proteine Albumine, Hämoglobine, Myoglobine, Antikörper,

Proteasen, Proteaseinhibitoren, Lipasen, Esterasen, Amylasen, Dehydrogenasen Kollagene, Fibrinogene, Protein A, Protein G, Lektine und/oder Histone. Weitere geeignete Verbindungen sind Peptide, Heteropolymere aus Aminosauren, umfassend eine 5 Vielzahl von Histidinen, Asparaginsäuren oder Glutaminsäuren, oder acylierte Protamine.

Polyampholyte lassen sich aber auch durch nachträgliche Modifikation bestehender Polymere herstellen, etwa indem ein 10 Dextransulfat oder eine Alginsäure partiell aminiert werden oder indem ein Chitosan oderPolyallylamin partiell carboxyliert, sulfatiert oder phosphoryliert wird.

Polyampholyte können unabhängig von ihrer chemischen Natur 15 nach ihrer Ladungscharakteristik bei verschiedenen pH-Werten eingeteilt werden. Diese Ladungsfunktion wird durch die Gleichung [1] beschrieben.

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung weisen die Kapseln mindestens ein Polyampholyt einem isoelektrischen Punkt zwischen 4 und 9 auf. Bevorzugte Polyampholyte sind solche mit einem isoelektrischen Punkt zwischen 4 und 9. Sie umfassen in jedem Fall mindestens eine Klasse funktioneller Gruppen, deren pK zwischen 4 und 9 liegt. Bevorzugte anionische Gruppen sind Carboxylgruppen. Ihrer chemischen Natur nach sind die bevorzugten Kationen Stickstoffbasen wie beispielsweise Piperazine, Imidazole und Morpholine oder Thiomorpholine, Purine oder Pyrimidine sowie Amine aromatischen Systemen. Bevorzugt sind solche Molekülfragmente, wie sie biologischen in Systemen vorkommen, beispielsweise 4-Imidazole (Histamin), 2-, 6- oder 9- Purine (Adenine, Guanine, Adenosine oder Guanosine), 1-, 2- oder 4-Pyrimidine (Uracile, Thymine, Cytosine, Uridine, Thymidine, Cytidine) oder auch Pyridin-3-carbonsäuren (Nicotinsäureester 35 oder -amide).

Stickstoffbasen mit bevorzugten pKa-Werten entstehen auch durch einfache oder mehrfache Substitution des Stickstoffatoms

mit Niederalkanhydroxylen, etwa Hydroxymethyl- oder Hydroxyethylgruppen. Geeignete organische Basen aus dieser Gruppe sind beispielsweise Aminopropandiole, Triethanolamine, Tris-(hydroxymethyl)methylamine,

5 (hydroxymethyl) methylamine, Tris-(hydroxyethyl) methylamine, Bis-(hydroxyethyl) methylamine oder die entsprechend substituierten Ethylamine.

Besonders bevorzugte Polyampholyte enthalten sowohl anionische als auch kationische Ladungsträger aus den oben genannten Gruppen. Weiter bevorzugt sind Polyampholyte, bei denen die pK-Werte der Ladungsträger nicht mehr als 3 Einheiten auseinander liegen. Ganz besonders bevorzugt sind Polyampholyte, bei denen die pK-Werte der Ladungsträger nicht mehr als 2 Einheiten auseinander liegen.

Zusätzlich können weitere Funktionen auf solchen Polymeren vorhanden sein, so etwa ionische Gruppen mit einem pK-Wert außerhalb des genannten Bereiches oder nichtionische polare Gruppen wie Hydroxylfunktionen oder Amidgruppen zur Erhöhung der Wasserlöslichkeit. Die oben beschriebenen funktionellen Gruppen sind jedoch notwendig für die Funktion des Ampholyten im bevorzugten pH-Bereich.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform umfassen die Polyampholyte ethylenisch ungesättigten Struktureinheiten. Polyampholyte können als statistische lineare Copolymere bei denen anionische und kationische einander unregelmässig abwechseln. Mit Vorteil können für die 30 Ausführung der Erfindung weitere spezialisierte Polymere verwendet werden. die eine Vielzahl identischer zwitterionischer Struktureinheiten umfassen.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform der Erfindung
umfassen die Polyampholyte zwitterionische Struktureinheiten
aus acrylsubstituierten Hisitidinen, Diaminobenzoesäuren,
Imidazoldicarbonsäuren; Maleinsäuremonoimidazolen,morpholinen, -thiomorpholinen; der Itaconsäuremonoimidazole, -

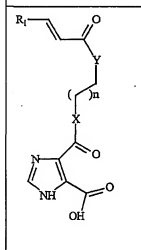
morpholine, -thiomorpholine; der Aconitsäuremonoimidazole, -morpholine, -thiomorpholine und/oder -piperazine. Die folgende Tabelle gibt besonders bevorzugte Ausführungen für Struktureinheiten aus ethylenisch ungesättigten Monomeren wieder:

R_I—OHOH

Acrylamido-Histidine. Der Rest R1 kann Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Hydroxymethyl, Hydroxyethyl, Hydroxypropyl oder Hydroxyisopropyl sein. Anstelle der Acrylsäure kann sinngemäss auch Crotonsäure stehen.

R₁—ONH
NH
HOOC NR₂

N-(Acrylamido)-Diaminobenzoesäuren. Für den Rest R1 und die ethylenisch ungesättigte Gruppe gelten die oben gemachten Ausführungen. R2 ist unabhängig davon Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Hydroxymethyl, Hydroxyethyl, Hydroxypropyl oder Hydroxyisopropyl oder eine Kombination dieser Reste.



Monomere umfassend Acrylsäure und Imidazol-(4,5)-dicarbonsäure. Der Rest R1 kann Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, Isopropyl, Hydroxymethyl, Hydroxyethyl, Hydroxypropyl oder Hydroxyisopropyl sein. Anstelle der Acrylsäure kann sinngemäss auch Crotonsäure stehen.

Die beiden funktionellen Elemente sind über einen Spacer miteinander verbunden. X und Y sind bevorzugt unabhängig voneinander Stickstoff oder Sauerstoff, die zwischen den beiden Heteroatomen liegende Alkylkette hat 0 bis 8 C-Atome und ist linear oder verzweigt oder

| | zyklisch geschlossen und kann weitere |
|---|---|
| | Hydroxylfunktionen enthalten. Der Spacer |
| | kann auch ein Polyethylenglykol sein. |
| R ₃ , O | |
| | Maleinsäuremonoimidazole oder -morpholine |
| OH X | oder -thiomorpholine. Der Rest R3 kann |
| (/)n | Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Propyl, |
| | Isopropyl, Hydroxymethyl, Hydroxyethyl, |
| N | Hydroxypropyl oder Hydroxyisopropyl sein. |
| NH | Der Rest R3 kann auch eine weitere |
| R ₃ | Carbonsaurefunktion umfassen, |
| 0,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,, | insbesondere kann anstelle der Maleisäure |
| I Y Y | Aconitsāure stehen. |
| он х | X ist Sauerstoff oder Stickstoff, die |
| | zwischen X und dem kationischen Rest |
| , A | liegende Alkylkette hat 0 bis 8 C-Atome |
| | und ist linear oder verzweigt oder |
| | zyklisch geschlossen und kann weitere |
| | Hydroxylfunktionen enthalten. ()n kann |
| | auch ein Polyethylenglykol sein. |
| CH ₂ , | |
| 0, , | Itaconsăuremonoimidazole oder -morpholine |
| l Y Y | oder -thiomorpholine. |
| OH X | X ist Sauerstoff oder Stickstoff, die |
| | zwischen X und dem kationischen Rest |
| | liegende Alkylkette hat 0 bis 8 C-Atome |
| N J | und ist linear oder verzweigt oder |
| NH | zyklisch geschlossen und kann weitere |
| CH ₂ | Hydroxylfunktionen enthalten. ()n kann |
| | auch ein Polyethylenglykol sein. |
| | 3-1 |
| OH X | |
| | |
| N N | |
| | |
| 0 | |
| | *····································· |

| OH | |
|-------|---|
| | Aconitsäuremonopiperazine. |
| | X ist Sauerstoff oder Stickstoff, die |
| | zwischen X und dem Piperazin liegende |
| OH X | Alkylkette hat 0 bis 8 C-Atome und ist |
| | linear oder verzweigt oder zyklisch |
| N | geschlossen und kann weitere |
| | Hydroxylfunktionen enthalten. ()n kann |
| | auch ein Polyethylenglykol sein. |
| N | Das Piperazin kann an der N'-Position |
| | weiter substituiert sein, insbesondere |
| | mit einem Methyl, Ethyl, Propyl, |
| | Isopropyl, Hydroxymethyl, Hydroxyethyl, |
| | Hydroxypropyl oder Hydroxy-isopropylrest. |
| но | |
| Y | Additionsprodukt aus Aminoethylpiperazin |
| Ty De | und Poly-(alt-Maleinsäure/Butadien). |
| | Anstelle des Piperazins können auch |
| OH | Morpholin, Thiomorpholin oder Imidazol |
| N | stehen. |
| | |
| N | |
| | |
| | |
| | |

Polymere, umfassend die genannten Struktureinheiten können sowohl durch Polymerisation der hier gezeigten Monomere entstehen, aber auch als graft-Polymere aus Vorläufern.

5 Geeignete Precursoren sind etwa Poly-(alt-Maleinsäure-anhydrid/Ethylen) oder auch Poly-(acrylsäureanhydrid) oder Poly-(acryloylchlorid), aus denen leicht die entsprechenden Ester oder Amide zugänglich sind.

- Die Polyampholyte können weitere, insbesondere nichtionische Monomere enthalten. Besonders bevorzugte Ausführungsformen sind:
 - statistische oder alternierende Copolymerisate der Acrylate oder Crotonate mit Acrylamid.

20

- alternierende Copolymerisate der Maleate, Itaconate oder, Aconitate mit Ethylen oder Butadien.

Die Polymere aus ethylenisch ungesättigten Monomeren sind 5 zumindest in ihrem Rückgrat nicht biologisch abbaubar. Sollen diese Polymere bei pharmazeutischen Anwendungen in den Körperqebracht werden, **SO** ist deren Akkumulation nur durch ! Ausscheidung zu verhindern. Solche Polymere haben bevorzugt; eine Molmasse von weniger als 100 kDa, besonders bevorzugt 10 weniger als 30 kDa. Für ihre Funktionaliätt beim Aufbau von Polyelektrolytmultischichten sind Molmassen von mehr als 10 kDa vorteilhaft.

Biologisch abbaubare Polymere sind aus den Polyzuckern zugänglich. Vorteilhaft ist die Modifizierung von mindestens 20% bis zu 80% der Carboxylgruppen eines Alginats durch kationische Komponenten mit einem pK im Bereich zwischen 4 und 9. Geeignete Ladungsträger sind oben genannt.

Die folgende Tabelle gibt vorteilhafte Ausführungen für bevorzugte Strukturelemente in Polyzuckern.

Aminoester der Alginsäure.

()n ist eine Alkylkette mit 0 bis 8 C-Atomen und ist linear oder verzweigt oder zyklisch geschlossen und kann weitere Hydroxylfunktionen enthalten.

()n kann auch ein Polyethylenglykol sein. Als kationische Gruppe kann insbesondere auch Morpholin, Thiomorpholin, Diaminobenzoesäure oder Piperazin stehen.

reduzierte Schiffbasen aus
Aminoimidazol und
oxidierten Dextranen. R5
kann Wasserstoff,
Hydroxymethyl oder eine
Carbonsäure sein.

()n ist eine Alkylkette mit 0 bis 8 C-Atomen und ist linear oder verzweigt oder zyklisch geschlossen und kann weitere Hydroxylfunktionen enthalten.

()n kann auch ein Polyethylenglykol sein. Als kationische Gruppe kann insbesondere auch Morpholin, Thiomorpholin, Diaminobenzoesäure oder Piperazin stehen.

OH reduzierte Schiffbase aus oxdiertem Dextran und Histidin. Anstelle des linearen Dextrans kann auch Stārke oder Glykogen stehen. Anstelle des OH Histidins auch kann Diaminobenzoesäure stehen.

Die Erfindung lässt sich mit Vorteil auch durch den Einsatz Polyethyleniminen carboxylierten von realisieren. Diese sind durch Umsetzung der Polyethylenimine Derivate 5 Halogencarbonsäuren, beipsielsweise Chloressigsaure, ungesättigten beipsielsweise ethylenisch Carbonsäuren, Acrylsäure, Methacrylsäure, Crotonsäure, Maleinsāure, oder mit Säurechloriden oder -Itconsaure, Aconitsaure, anhydriden zugänglich beispielsweise Maleinsāureanhydrid, 10 Itaconsäureanhydrid, Aconitsäureanhydrid, Ethylendiaminoessigsäuredianhydrid.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform umfassssen die Polyampholyte modifizierte Alginsäuren, Dextrane, Stärken, Glykogenen, Polyglycerolen, Guar Gummis oder Pektine sind, wobei diese mindestens einen Substituenten der Imidazole, Morpholine, Thiomorpholine, Piperazine, Histidine und/oder Diaminobenzoesäuren.

20 Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der Nano- oder Mikrokapseln zur Verpackung und Freisetzung von Wirkstoffen.

In einer bevorzugten Ausführungsform werden die Kapseln zur oralen Wirkstoffapplikation verwendet, wobei eine Polymerhülle einen solchen pH-Wert aufweist, dass die Kapseln bei einem pH-Wert >=7 zerfallen. Dem Fachmann ist bekannt, welchen isoelektrischen Punkt der Polyampholyt hierzu aufweisen muss

und wie dieser eingestellt werden kann. In einer vorteilhaften Verwendung solcher Nanokapseln werden diese für ein orales Transfersystem verwendet. Dabei erfolgt die Herstellung und wirkstofftragenden des Systems bei 5 beschriebenen leicht sauren pH-Wert. Lösungen mit diesem pH sind problemlos oral aufnehmbar und passieren den sauren Mageninhalt in einer stabilen Form. Mit dem Erreichen des Zwölffingerdarms erfolgt eine Neutralisierung der Lösung, damit zerfallen die Hüllschichten und geben das Templat frei.

10

15

bevorzugt kann Besonders dieses System auf Basis liposomalen Templaten verwendet werden. Die Liposomen können vom Fachmann so ausgeführt werden, dass sie dicht gegenüber pH-Schwankungen des Aussenmediums sind und dadurch Wirkstoff vor dem Angriff der Magensäure schützen. Solche Liposomen sind beispielsweise für das remote-loading von Wirkstoffen entwickelt worden und im Stand der bekannt. Nach dem Abwerfen der äußeren Hüllschicht stellt die Lipidmembran ihrerseits eine letzte Barriere für die Freisetzung eingeschlossenen Wirkstoffs eines dar. letztliche Freisetzung aus den Liposomen ist aber durch die Aktivität der im Darm vorhandenen Phospholipasen und durch den Gallensaft gegeben.

- In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform werden Kapseln zum Transport von Wirkstoffen in Zellen und/oder in Tumorgewebe verwendet, wobei die Kapseln bei einem pH-Wert <=7 zerfallen.
- Eine weitere Möglichkeit des Transports von Wirkstoffen besteht in der Nutzung relativ fusogener Liposomen, die ihren Wirkstoff direkt in Zellen der Mucosa abgeben. Solche Liposomen sind dem Fachmann bekannt und enthalten größere Anteile von Phosphatidylethanolamin und/oder kationische Hüllen, 35 Lipide. Diese Liposomen können mit umfassend Polyampholyte, bis in den Darm gebracht werden und geben dann den Wirkstoff direkt in die Zellen der Darmwand ab. In diesem

15

20

25

30

35

Fall wird jeglicher Kontakt des Wirkstoffes mit Verdauungsapparat vermieden.

In einer weiteren vorteilhaften Verwendung der Erfindung werden die schaltbaren Nanokapseln zur rektalen Applikation von Wirkstoffen eingesetzt. Hier können die eigentlichen Wirkstoffträger wie Liposomen oder Emulsionen in rektal gut Darreichungsformen wie beispielsweise Suppositorien bei der Herstellung und Lagerung stabilisiert werden.

Eine weitere vorteilhafte Anwendung der erfinderischen Lehre lässt sich mit der gegensätzlich geladenen Kombination aus anionischem Protein - Albumin oder Kollagen bei pH >6, und einem Polykation. Hämoglobin bei pH>7.5 Polyallylamin beispielsweise Chitosan, Polylysin oder herstellen. Solche Nanokapseln sind sensitiv gegenüber sauren Milieus und können bei der Freisetzung von Wirkstoffen während der Endozytose, im Innern von Tumoren oder im Hautschweiss verwendet werden.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform werden die Kapseln zur Freisetzung von Wirkstoffen auf der Haut und/oder für kosmetische Zwecke, wobei die Kapseln bei einem pH-Wert <=7 zerfallen.

Eine weitere vorteilhafte Verwendung betrifft die oder Emulsionen von Liposomen Stabilisierung Doppelemulsionen in kosmetischen und pharmazeutischen Cremes oder Salben. Insbesondere Liposomen oder Doppelemulsionen sind gängigen Formulierungen den instabil und geben den eingeschlossenen Wirkstoff schon während der Lagerung Produktes frei. Eine Nanoverkapselung dieser Strukturen kann unter Verwendung von Polyampholyten so ausgeführt werden, dass Wirkstoffträger während der Lagerung die eigentlichen stabilisiert werden, aber auf der Haut wieder entkapselt vorliegen.

WO 02/096551 PCT/EP02/06001

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform werden die Kapseln zur Verkapselung und Freisetzung von Waschmittelenzymen verwendet, wobei die Kapseln bei einem pH-Wert <=9 zerfallen. Konzentrierte Flüssigwaschmittel haben einen pH-Wert zwischen 9 und 11, der beim Verdünnen in die Waschlösung auf Werte um 8 sinkt. Unter diesen Bedingungen verringert sich die Ladung der verwendeten Proteasen erheblich und die Kapseln lösen sich mit der Verdünnung vollständig auf.

10 Besonders bevorzugt ist es, Waschmittelenzyme zu verwenden, und/oder Subtilisin umfassen. Proteasen In vorteilhaften Anwendungsform werden Nanokapseln aus Subtilisin und einem Polykation wie etwa Polyallylamin, Polyquaternium, Polyvinylpyridin, kationischer Stärke oder ähnlichen 15 Verbindungen hergestellt. Die Protease als Wirkstoff ist in diesem Fall Bestandteil der Hüllschicht, als Templat werden entfernbare und ökologisch unbedenkliche Strukturen Liposomen oder Emulsionen eingesetzt. Durch die sehr geringe Größe der Strukturen tritt optisch keine Trübung des Produkts 20 auf. Ein weiterer Vorteil ist durch den gleichzeitig möglichen Einsatz von anderen Waschmittelenzymen, wie etwa Zellulasen oder Lipasen gegeben. Solche Kombinationen sind konventionellen Formulierungen nicht herstellbar, da freie Protease zum schnellen Abbau der anderen Enzyme führt.

25

30

35

Nanokapseln weisen Die erfindungsgemäßen gegenüber den Vorteile bekannten Nanokapseln mehrere auf. Bekannte Nanokapseln bestehen bisher unabhängig von ihrem Templat aus wasserlöslichen Polymeren, die durch ionische Wechselwirkungen zusammengehalten werden. Wesentlich für ihre Struktur ist das Vorhandensein einer Vielzahl von wechselwirkenden Gruppen an den verwendeten Polymeren. Durch die beim Aufbau stattfindende Vernetzung wird eine hohe Stabilität der Gesamtstruktur erzeugt, was zu einer extrem hohe Stabilität der Nanokapseln führt und die Freisetzung der eingeschlossenen Substanzen verhindert. Ein besonderer Vorteil der Verwendung Polyampholyten für den Aufbau von Nanokapseln besteht darin, dass diese Kapseln unter einfachen Bedingungen

PCT/EP02/06001 WO 02/096551 19

aufgelöst werden können. Dadurch sind diese Nanokapseln, insbesondere deren Hüllstruktur, als ein vielseitig nutzbares Verpackungs- und Freisetzungssystem nutzbar.

5 Weitere vorteilhafte Ausgestaltungsformen ergeben sich aus der Beschreibung.

folgenden soll die . Erfindung anhand von Ausführungsbeispielen veranschaulicht werden, ohne die Erfindung darauf einzuschränken.

Beispiel 1

Liposomale Nanokapseln aus Albumin und Heparin

15

25

10

Herstellung der Liposomen

mol-% Dipalmitoylphosphatidylcholin und 80 mol-% Dipalmitoyl-phosphatidylglycerol werden in Isopropanol gelöst und unter Vakuum bis zur Trockene eingedampft. Der Lipidfilm wird anschließend in soviel Puffer (10mM Hepes, 150mM NaCl pH7,5) rehydratisiert, dass eine Lipidkonzentration von 25mM erreicht wird. Suspension wird mindestens einmal Die eingefroren, bei 50°C wieder aufgetaut und dann mehrmals durch isopore Polykarbonatmembranen mit einer Porengröße von 200nm gedrückt.

Beschichtung mit Albumin Heparin der undund Analyse Strukturen

Die Polymere werden in den Konzentrationen von 1mg/ml und 5mg/ml in Puffer (10mM Natriumacetat, pH4) 30 gelöst. Liposomen werden in Puffer (10mM Natriumacetat, pH4) auf eine 0,2mM verdünnt. Zu 50ml dieser Lipidkonzentration von verdünnten Liposomen werden nacheinander geeignete Mengen der zugemischt. beiden Polymere (siehe Tabelle) Die eingesetzte Menge Polymer bindet hinreichend vollständig an 35 keine Reinigungsschritte die Partikeloberfläche, so dass zwischengeschaltet werden müssen.

| Schicht (S) | mg Polymer/mg Lipid |
|-------------|---------------------|
| S1 BSA | 1,00 |
| S2 Heparin | 0,33 |
| S3 BSA | 4,75 |
| S4 Heparin | 1,59 |
| S5 BSA | 12,66 |
| S6 Heparin | 4,22 |

100µl der Suspension werden anschließend durch Zugabe von 100µl HEPES-Puffer (200mM, pH7.5) neutralisiert, die Probe wird dann durch ein Filter der Weite 0,1µm filtriert. Die enzymatische Aktivität kann im Filtrat nachgewiesen werden. Das ist nicht der Fall, wenn die zu filtrierende Suspension einen pH-Wert von weniger als 5 aufweist.

10 Beispiel 2

30

Liposomale Nanokapseln aus Subtilisin und Polyallylamin

Liposomen mit einer Zusammensetzung aus 40 Mol-% Cholesterylhemisuccinat und 60 Mol-% Soja-Lecithin werden wie oben durch Extrusion hergestellt. Subtilisin wird mit einer Konzentration von 5mg/ml und Polyallyamin mit einer Konzentration von 1mg/ml in Puffer (100mM Natriumcarbonat, pH 10.0) gelöst. Die Liposomen werden

in Wasser auf eine Konzentration von 0.2mM verdünnt. Die unten aufgeführten Mengen Polymer werden nacheinander unter schnellem Rühren zu den Liposomen gegeben:

S1 Polyallyamin $80\mu g/mg$ Lipid S2 Subtilisin $220\mu g/mg$ Lipid 25 S3 Polyallylamin $150\mu g/mg$ Lipid S4 Subtilisin $840\mu g/mg$ Lipid S5 Polyallyamin $230\mu g/mg$ Lipid.

Die schichtweise Abscheidung des Polymers kann durch Messungen des Zetapotentials verfolgt werden.

 $100\mu l$ der Suspension werden anschließend durch Zugabe von $100\mu l$ Phosphatpuffer (100mM, pH6.5) neutralisiert, die Probe

WO 02/096551 PCT/EP02/06001

21

wird dann durch ein Filter der Weite $0.1\mu m$ filtriert. Die enzymatische Aktivität kann im Filtrat nachgewiesen werden. Das ist nicht der Fall, wenn die zu filtrierende Suspension einen pH-Wert von mehr als 9 aufweist.

5

Beispiel 3

Synthese eines Polyampholyten 1

10

5g Poly-(alt-ethylene/maleic anhydride), 100kDa, werden in 100ml trockenem Dioxan gelöst. Dazu wird langsam 50ml einer Lösung von 60mMol 2-Aminoethylmorpholin in Dioxan gegeben. Die Lösung wird 2 Stunden bei 50°C gerührt und am Rotationsverdampfer auf 50ml eingeengt. Dem Produkt werden 500ml Wasser zugesetzt und der pH-Wert wird auf 7 eingestellt. Dioxan und überschüssiges Aminoethylmorpholin werden durch Ultrafiltration entfernt, das Polymer wird auf 100ml eingeengt und anschließend lyophilisiert.

20

Beispiel 4

Synthese eines Polyampholyten 2

25

2g Dextran (70kDa) werden in 100ml Puffer (10mM HEPES, 150mM NaCl pH 8,0) gelöst. Zur Lösung werden unter Rühren nacheinander 50mMol L-Histidin und 20mMol Natriumperiodat gegeben, es wird 5 Stunden bei 60°C gerührt. Dabei wird der pH-Wert in einem Bereich zwischen 7 und 8 gehalten.

Nach dem Abkühlen werden 50mMol Natriumborhydrid zugegeben , die Mischung wird dann über Nacht weiter gerührt.

Die Reinigung des Polymers erfolgt wie oben durch Ultrafiltration, zur Lagerung wird das Produkt lyophilisiert.

.

35

Patentansprüche

- 1. Auflösbare Nano- oder Mikrokapseln, umfassend ein kolloidales Templat in wässriger Lösung und komplementär geladene Polymere auf dem Templat, wobei mindestens eines der Polymere ein Polyampholyt ist, welcher durch eine pH-Wertänderung ent- oder umladbar ist.
- 10 2. Kapseln nach Anspruch 1,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 das Templat ein Liposom, eine Öl- in Wasser- Emulsion,
 eine Wasser/Öl/Wasser-Doppelemulsion, einen anorganischen
 und/oder organischen Kristall umfasst.

15

5

- Kapseln nach Anspruch 1 oder 2,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 die Differenz der pK-Werte von mindestens zwei
 Ladungsträgern der Polyampholyte nicht mehr als 3
 Einheiten umfasst, besonders bevorzugt nicht mehr als 2
 Einheiten.
- 25 4. Kapseln nach einem der Ansprüche 1 bis 3,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 mindestens ein Polyampholyt einen isoelektrischen Punkt
 zwischen 4 und 9 aufweist.

30

 Kapseln nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, das die Polyampholyte Proteine umfassen.

35

 Kapseln nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass

die Proteine Albumine, Hāmoglobine, Myoglobine, Antikörper, Proteasen, Proteaseinhibitoren, Lipasen, Esterasen, Amylasen, Dehydrogenasen Kollagene, Fibrinogene, Protein A, Protein G, Lektine und/oder Histone umfassen.

- Kapseln nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass 10 die Polyampholyte ethylenisch ungesättigten Struktureinheiten umfassen.
- 8. Kapseln nach einem der Ansprüche 1 bis 7, 15 dadurch gekennzeichnet, dass die Polyampholyte zwitterionische Struktureinheiten aus acrylsubstituierten Hisitidinen, Diaminobenzoesäuren, Imidazoldicarbonsauren; Maleinsäuremonoimidazolen,morpholinen, -thiomorpholinen; der 20 Itaconsäuremonoimidazole, -morpholine, -thiomorpholine; der Aconitsäuremonoimidazole, -morpholine,-thiomorpholine oder -piperazine umfassen.
- 25 9. Kapseln nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Polyampholyte modifizierte Alginsäuren, Dextrane, Stärken, Glykogenen, Polyglycerolen, Guar Gummis oder Pektine sind, wobei diese mindestens einen Substituenten der Imidazole, Morpholine, Thiomorpholine, Piperazine, 30 Histidine und/oder Diaminobenzoesäuren umfassen.
- 10. Verfahren zur Herstellung von Nano- oder Mikrokapseln nach 35 einem der Ansprüche 1 bis 9 in dem ein kolloidales Templat in wäßriger Lösung von Polymeren umhüllt wird, dadurch gekennzeichnet, dass

WO 02/096551 PCT/EP02/06001

die Polymere komplementär geladen und mindestens ein Polymer ein Polyampholyt ist.

- 5 11. Verwendung der Nano- oder Mikrokapseln nach einem der Ansprüche 1 bis 9 zur Verpackung und Freisetzung von Wirkstoffen.
- 10 12. Verwendung der Kapseln nach Anspruch 11 zur oralen
 Wirkstoffapplikation,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 die Kapseln bei einem pH-Wert >=7 zerfallen.

13. Verwendung der Kapseln nach Anspruch 11 zum Transport von Wirkstoffen in Zellen und/oder in Tumorgewebe, dadurch gekennzeichnet, dass die Kapseln bei einem pH-Wert <=7 zerfallen.

14. Verwendung der Kapseln nach Anspruch 11 zur Freisetzung von Wirkstoffen auf der Haut und/oder für kosmetische

dadurch gekennzeichnet, dass
die Kapseln bei einem pH-Wert <=7 zerfallen.</pre>

20

Zwecke,

- 15. Verwendung der Kapseln nach Anspruch 11 zur Verkapselung
 30 und Freisetzung von Waschmittelenzymen,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 die Kapseln bei einem pH-Wert <=9 zerfallen.
- 35 16. Verwendung der Kapseln nach Anspruch 14,
 dadurch gekennzeichnet, das
 die Waschmittelenzyme Proteasen und/oder Subtilisin
 umfassen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

pational Application No PCT/EP 02/06001

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 B01J13/02 A61K A61K8/11 A61K9/50 A61K9/51 C11D3/50 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 B01J A61K C11D Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to daim No. Category * X 1-7,9-11 DE 198 10 965 A (AVENTIS RES & TECH GMBH & CO) 16 September 1999 (1999-09-16) the whole document 1-16 Α EP 0 681 834 A (VOGT WALTER DR ; POMMERSHEIM RAINER (DE); SCHREZENMEIR JUERGEN (DE)) 15 November 1995 (1995-11-15) the whole document Patent family members are listed in annex. X X Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance Invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document published prior to the International filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the International search Date of mailing of the international search report 10/10/2002 3 October 2002 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Willsher, C Fax: (+31-70) 340-3016

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

translational Application No PCT/EP 02/06001

| | | PC1/EP 02, | 00001 |
|------------|--|------------|-----------------------|
| C.(Continu | ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | |
| Category • | Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages | | Relevant to claim No. |
| A | WEN S ET AL: "Microcapsules through polymer complexation — Part 3: encapsulation and culture of human Burkitt lymphoma cells in vitro" BIOMATERIALS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS BV., BARKING, GB, | | 1-16 |
| | vol. 16, no. 4, 1995, pages 325-335, XP004033057 ISSN: 0142-9612 the whole document | | ' . |
| A | MEYENBURG S ET AL: "Fibrin encapsulated liposomes as protein delivery system - Studies on the in vitro release behavior" JOURNAL OF CONTROLLED RELEASE, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V. AMSTERDAM, NL, vol. 69, no. 1, 3 October 2000 (2000-10-03), pages 159-168, XP004217542 ISSN: 0168-3659 the whole document | | 1–16 |
| P.,X | WO 02 09864 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT; SEIBT HORST (DE); VOIGT ANDREAS (DE); ANT) 7 February 2002 (2002-02-07) page 7, line 30 -page 7, line 31; claims 1,4-8,11,22 | | 1,2,10, 11,14 |
| P,X | WO 02 31092 A (RYBINSKI WOLFGANG ;HENKEL KGAA (DE); KRUPP UTE (DE); MEIER FRANK () 18 April 2002 (2002-04-18) page 10, line 24 -page 10, line 25; claims 1,3,6,8,11,15,24-27 | | 1,2,10, 11,14,15 |
| | | | |
| ÷ | | | |
| | • | , | |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

| | itent document I in search report | | Publication . date | | Patent family member(s) | | Publication date |
|----|--------------------------------------|---|--------------------|----|----------------------------|----|---------------------|
| DE | 19810965 | Α | 16-09-1999 | DE | 19810965 | A1 | 16-09-1999 |
| | | | | AU | 3031899 | Α | 11-10-1999 |
| | | | | CN | 1292687 | T | 25-04-2001 |
| | | | | WO | 9947130 | A1 | 23-09-1999 |
| | | | | EΡ | 1061904 | A1 | 27-12-2000 |
| | | | | JP | 2002506814 | T | 05-03-2002 |
| EP | 0681834 | Α | 15-11-1995 | EP | 0681834 | A1 | 15-11-1995 |
| | | | | DE | 59408989 | D1 | 13-01-2000 |
| | | | | DK | 681834 | T3 | 29-05-2000 |
| | | | | ES | 2143513 | T3 | 16-05-2000 |
| | | | | GR | 3032897 | T3 | 31-07-2000 |
| WO | 0209864 | A | 07-02-2002 | DE | 10037707 | A1 | 14-02-2002 |
| | | | | DE | 10050382 | A1 | 18-04-2002 |
| | | | | WO | 0209864 | A1 | 07~02-2002 |
| | | | | WO | 0209865 | A1 | 07-02-2002 |
| | | | | AU | 1501502 | Α | 22-04-2002 |
| | | | • | WO | 0231092 | A2 | 18-04-2002 |
| WO | 0231092 | Α | 18-04-2002 | DE | 10050382 | A1 | 18-04-2002 |
| | | | | AU | 1501502 | Α | 22-04-2002 |
| | • | | | WO | 0209864 | A1 | 07-02-2002 |
| | | | | WO | 0209865 | A1 | 07-02-2002 |
| | | | • | WO | 0231092 | A2 | 18-04-2002 |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

| A. KLASSI IPK 7 | FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES B01J13/02 A61K8/11 A61K9/50 | A61K9/51 | C11D3/50 |
|--------------------|---|--|--|
| | | | |
| | ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla | ssifikation und der IPK | |
| | RCHIERTE GEBIETE rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo | ole) | |
| IPK 7 | B01J A61K C11D | , | |
| Recherchle | rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so | welt diese unter die recherchierte | n Gebiete fallen |
| | | | |
| Während de | er Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N | lame der Datenbank und evil. ver | rwendete Suchbegriffe) |
| EPO-In | ternal, WPI Data, PAJ | | |
| | • " • " | | |
| | | | |
| C. ALS WE | SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN | | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · |
| Kategorie* | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab | e der in Betracht kommenden Teil | e Betr. Anspruch Nr. |
| | | | |
| χ | DE 198 10 965 A (AVENTIS RES & TE | CH GMBH & | 1-7,9-11 |
| , | CO) 16. September 1999 (1999-09-1 | | - 7,5 |
| | das ganze Dokument | | |
| Α | EP 0 681 834 A (VOGT WALTER DR | | 1–16 |
| ' | ;POMMERSHEIM RAINER (DE); SCHREZE | NMEIR | 1.0 |
| | JUERGEN (DE)) | | |
| | 15. November 1995 (1995-11-15) | | |
| | das ganze Dokument | | |
| | - | -/ | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | · | | |
| | | | |
| V Wor | ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu | Y Siehe Anhang Patentfan | nilla |
| entn | ehmen | <u></u> | |
| | e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den altgemeinen Stand der Tochnik definiert, | oder dem Prioritätsdatum ver | nach dem internationalen Anmeldedatum röffentlicht worden ist und mit der |
| aber n | icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen | Erfindung zugrundeliegender | ondern nur zum Verständnis des der n Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden |
| Anmel | dedatum veröffentlicht worden ist | Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonde | rer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung |
| echain | ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- ien zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdahum einer | erfinderischer Tätickeit herub | end betrachtet werden |
| soll od ausge | en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden Ier die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie | Kann nicht eis auf effingensc | ner laugkeu deruneng detrachtet |
| *O* Veröffe | nutichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht | Veröffentlichungen dieser Ka | chung mit einer oder mehreren anderen degorie in Verbindung gebracht wird und |
| *P* Veröffe | ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätisdatum veröffentlicht worden ist | diese Verbindung für einen F *&" Veröffentlichung, die Mitglied | |
| | Abschlusses der Internationalen Recherche | Absendedatum des internation | onalen Recherchenberichts |
| _ | 014.1 | 10/10/2222 | |
| 3 | . Oktober 2002 | 10/10/2002 | |
| Name und F | Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde | Bevollmächtigter Bedienstete | er — — — — — — — — — — — — — — — — — — — |
| | Europäisches Palentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, | | |
| 1 | Fax: (+31-70) 340-3016 | Willsher, C | |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

| ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der In Betracht kommend | den Telle Betr. Anspruch Nr. |
|--|--|
| Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der In Betracht kommend | den Telle Betr. Anspruch Nr. |
| | |
| WEN S ET AL: "Microcapsules through polymer complexation - Part 3: encapsulation and culture of human Burkitt lymphoma cells in vitro" | 1–16 |
| BIOMATERIALS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS BV., BARKING, GB, Bd. 16, Nr. 4, 1995, Seiten 325-335, XP004033057 ISSN: 0142-9612 das ganze Dokument | |
| MEYENBURG S ET AL: "Fibrin encapsulated liposomes as protein delivery system — Studies on the in vitro release behavior" JOURNAL OF CONTROLLED RELEASE, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V. AMSTERDAM, NL, Bd. 69, Nr. 1, 3. Oktober 2000 (2000-10-03), Seiten 159-168, XP004217542 | 1-16 |
| das ganze Dokument | 4 |
| WO 02 09864 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT; SEIBT HORST (DE); VOIGT ANDREAS (DE); ANT) 7. Februar 2002 (2002-02-07) Seite 7, Zeile 30 -Seite 7, Zeile 31; Ansprüche 1,4-8,11,22 | 1,2,10, 11,14 |
| WO 02 31092 A (RYBINSKI WOLFGANG; HENKEL KGAA (DE); KRUPP UTE (DE); MEIER FRANK () 18. April 2002 (2002-04-18) Seite 10, Zeile 24 -Seite 10, Zeile 25; Ansprüche 1,3,6,8,11,15,24-27 | 1,2,10, 11,14,15 |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | polymer complexation - Part 3: encapsulation and culture of human Burkitt lymphoma cells in vitro" BIOMATERIALS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS BV., BARKING, GB, Bd. 16, Nr. 4, 1995, Seiten 325-335, XP004033057 ISSN: 0142-9612 das ganze Dokument MEYENBURG S ET AL: "Fibrin encapsulated liposomes as protein delivery system - Studies on the in vitro release behavior" JOURNAL OF CONTROLLED RELEASE, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V. AMSTERDAM, NL, Bd. 69, Nr. 1, 3. Oktober 2000 (2000-10-03), Seiten 159-168, XP004217542 ISSN: 0168-3659 das ganze Dokument WO 02 09864 A (MAX PLANCK GESELLSCHAFT ;SEIBT HORST (DE); VOIGT ANDREAS (DE); ANT) 7. Februar 2002 (2002-02-07) Seite 7, Zeile 30 -Seite 7, Zeile 31; Ansprüche 1,4-8,11,22 WO 02 31092 A (RYBINSKI WOLFGANG; HENKEL KGAA (DE); KRUPP UTE (DE); MEIER FRANK () 18. April 2002 (2002-04-18) Seite 10, Zeile 24 -Seite 10, Zeile 25; |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlibergen, die zur seiben Patentfamilie gehören

| im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument | | Datum der Veröffentlichung | Mitglied(er) der Patentfamilie | | | Datum der Veröffentlichung | |
|--|---|-------------------------------|-----------------------------------|------------|--------|-------------------------------|--|
| DE 19810965 | A | 16-09-1999 | DE | 19810965 | A1 | 16-09-1999 | |
| | | | ΑU | 3031899 | Α | 11-10-1999 | |
| | | | CN | 1292687 | T | 25-04-2001 | |
| | | | WO | 9947130 | A1 | 23-09-1999 | |
| | | | EP | 1061904 | A1 | 27-12-2000 | |
| | | | JP | 2002506814 | T | 05-03-2002 | |
| EP 0681834 | Α | 15-11-1995 | EP | 0681834 | A1 | 15-11-1995 | |
| | | | DE | 59408989 1 | D1 | 13-01-2000 | |
| | | | DK | 681834 | T3 | 29-05-2000 | |
| | | | ES | 2143513 | T3 | 16-05-2000 | |
| | | | GR | 3032897 | Т3 | 31-07-2000 | |
| WO 0209864 | A | 07-02-2002 | DE | 10037707 | A1 | 14-02-2002 | |
| | | | DE | 10050382 | A1 | 18-04-2002 | |
| | | | WO | 0209864 | A1 | 07-02-2002 | |
| | | | WO | 0209865 | A1 | 07-02-2002 | |
| | | | AU | 1501502 | Α | 22-04-2002 | |
| | | 0(0 | WO | 0231092 | A2 | 18-04-2002 | |
| WO 0231092 | Α | 18-04-2002 | DE | 10050382 | А1 | 18-04-2002 | |
| | | | AU | 1501502 | Α | 22-04-2002 | |
| | | | WO | 0209864 | A1 | 07-02-2002 | |
| | | | WO | 0209865 | | 07-02-2002 | |
| | | | WO | 0231092 | A2 | 18-04-2002 | |